



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 марта 2023 года № РЗН 2020/10560

На медицинское изделие

Имплантат интрадермальный «Repart® PG», объемом 1 мл, 2 мл
по ТУ 32.50.22-009-29155953-2019

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ИНГАЛ" (ООО "ИНГАЛ"),
Россия, 123242, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Пресненский,
пер. Капанова, д. 3, стр. 2, помещ. I, ком. 36

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "ИНГАЛ" (ООО "ИНГАЛ"),
Россия, 123242, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Пресненский,
пер. Капанова, д. 3, стр. 2, помещ. I, ком. 36

Место производства медицинского изделия

ООО "ИНГАЛ", Россия, 143581, Московская обл., г.о. Истра, с. Павловская
Слобода, ул. Красная, зд. 3

Номер регистрационного досье № РД-55167/5856 от 16.03.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 24 марта 2023 года № 1658
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0070553

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 марта 2023 года

№ РЗН 2020/10560

Лист 1

На медицинское изделие

Имплантат интрадермальный «Repart® PG», объемом 1 мл, 2 мл
по ТУ 32.50.22-009-29155953-2019, варианты исполнения:

1. Имплантат интрадермальный «Repart® PG», объемом 1 мл
по ТУ 32.50.22-009-29155953-2019, в составе:

- имплантат интрадермальный Repart® PG, объемом 1,0 мл, в шприце объемом
1,0 мл - 1 шт.;

- игла инъекционная одноразовая стерильная 27G x 1/2" (0.4 мм x 13 мм) - 2 шт. (или
без игл);

- инструкция по применению - 1 шт.;

- отрывной стикер - 4 шт.

2. Имплантат интрадермальный «Repart® PG», объемом 2 мл
по ТУ 32.50.22-009-29155953-2019, в составе:

- имплантат интрадермальный Repart® PG, объемом 2,0 мл, в шприце объемом
2,25 мл - 1 шт.;

- игла инъекционная одноразовая стерильная 27G x 1/2" (0.4 мм x 13 мм) - 2 шт. (или
без игл);

- инструкция по применению - 1 шт.;

- отрывной стикер - 4 шт.

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0116868